2'-DEOXY-2'@(3754/24)S)-SUBSTITUTED ALKYLCYTIDINE DERIVATIVE

Publication number: JP6211890

Publication date:

1994-08-02

Inventor:

YOSHIMURA YUICHI; SAITO KAZUKO; ASHIDA

NORIYUKI, MATSUDA AKIRA

Applicant:

YAMASA SHOYU KK; YOSHITOMI PHARMACEUTICAL

Classification:

- international:

A61K31/70; A61K31/7042; A61K31/7052; A61K31/7064; A61K31/7068; A61K31/7072; A61P35/00; C07H19/06; C07H19/10; C07H19/10; A61K31/70; A61K31/7042; A61P35/00; C07H19/00; C07H19/00; (IPC1-7): C07H19/06; A61K31/70;

C07H19/10

- European:

Application number: JP19930003532 19930112 Priority number(s): JP19930003532 19930112

Report a data error here

Abstract of JP6211890

PURPOSE:To obtain the subject derivative consisting of a 2'-deoxy-2'(S)- substituted alkylcytidine derivative, having a cell growth-inhibiting activity, expressing an excellent antitumor activity, useful for the therapy of the malignant tumors of mammalians, etc., and used as an antitumor agent, etc. CONSTITUTION:The objective derivative of formula IV (R<3> is H, phosphate salt group) is obtained as follows: epoxidizing the 2'-position of the saccharide part of a compound of formula I (R<1> is OH, amino; Z is protecting group) with a sulfur ylide (e.g. trimethylsulfoxonium iodide), opening the 2'-epoxy ring of the saccharide part of the produced spiro epoxy derivative of formula II with a nucleophilic reagent (e.g. potassium fluoride), acylating the produced 2'-OH group with an acylating agent (e.g. methyloxazolyl chloride), reducing the acylated compound with a reducing agent (e.g. tri n-butyl tin hydride), aminating the 4-basic part of the reduced compound of formula III (R<2> is OH, acyloxy, halogen), removing the protecting group of the saccharide part, and finally phosphating the 5-position of the saccharide part.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

FΙ

(11)特許出願公開番号

特開平6-211890

(43)公開日 平成6年(1994)8月2日

(51) Int.Cl.5

識別配号 庁内整理番号

8314-4C

技術表示箇所

C 0 7 H 19/06

A 6 1 K 31/70

ADU

C07H 19/10

審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 10 頁)

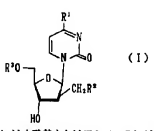
(21)出願番号 特願平5-3532 (71)出願人 000006770 ヤマサ醤油株式会社 (22)出魔日 平成5年(1993)1月12日 千葉県銚子市新生町2丁目10番地の1 (71)出廣人 000006725 吉富製薬株式会社 大阪府大阪市中央区平野町2丁目6番9号 (72)発明者 吉村 祐一 千葉県銚子市末広町1-12 (72)発明者 斎藤 和子 千葉県銚子市新生町1-40-4 (72)発明者 芦田 則之 千葉県銚子市栄町2-2-2 (74)代理人 弁理士 髙島 一 最終頁に続く

(54) [発明の名称] 2'ーデオキシー2'(S)ー置換アルキルシチジン誘導体

(57)【要約】

【構成】 式(I)

(化1)



(式中、R'は水酸基またはアミノ、R'は水酸基、アシルオキシまたはハロゲン原子、R'は水素原子またはリン酸残基を示す。)で表される2'ーデオキシー2'(S)ー質検アルキルシチジン誘導体またはその塩、その製造法、およびそれを有効成分として含有してなる抗腫瘍剤。

【効果】 本発明化合物は優れた抗腫瘍活性を有する。

【特許請求の範囲】 【請求項1】 式(I)

【化1】

* (式中、R' は水酸基またはアミノ、R² は水酸基、アシルオキシまたはハロゲン原子、R³ は水素原子またはリン酸残基を示す。) で表される2'ーデオキシー2'(S)ー図換アルキルシチジン誘導体またはその塩。

【請求項2】 下記の第1~4工程よりなる、請求項1 記載の2'ーデオキシ-2'(S)ー置換アルキルシチ

をイオウイリドによりエポキシ化し、下記式(III) で表

ジン誘導体の製造法。 第1工程:下記式(II)で表される化合物の糖部2'位

10 される化合物を得る工程。

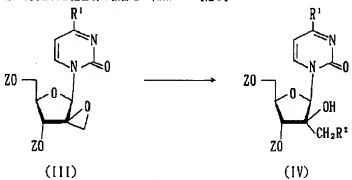
化21

(式中、R¹ は水酸基またはアミノ、Zは保護基を示さい

※のエポキシ環を求核試薬により開環し、下記式(IV)で 表される化合物を得る工程。

第2工程:下記式(III) で表される化合物の糖部2'位※

【化3】



(式中、 R^2 は水酸基、アシルオキシまたはハロゲン原 子を示し、 R^1 およびZは前配と同意義。)

第3工程:下記式(IV)で表される化合物の2'位水酸

基をアシル化した後、還元剤により還元し、下記式 7 (V)で表される化合物を得る工程。

[化4]

$$Z0 \xrightarrow{Q} 0 \xrightarrow{R^1} 0 \\ CH_2R^2$$

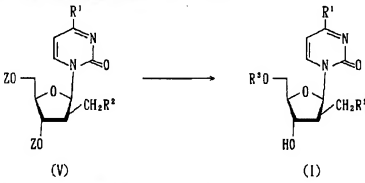
$$Z0 \xrightarrow{Q} CH_2R^2$$

$$(IV) (Y)$$

(式中、R1、R2 および2は前記と同意義。) 第4工程:下記式(V)で表される化合物の塩基部4位 を必要に応じてアミノ化後、糖部保護基を脱保護し、さ*

*らに必要に応じて糖部5'位をリン酸化することにより 下記式(I)で表される化合物を得る工程。

[化5]



(式中、R⁹ は水素原子またはリン酸残基を示し、 R¹、R¹ およびZは前記と同意義。)

【請求項3】 請求項1配載の2'ーデオキシー2'

(S) - 世換アルキルシチジン誘導体またはその塩を有 効成分として含有してなる抗腫瘍剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、新規化合物、2'ーデ オキシー2'(S)-置換アルキルシチジン誘導体、そ の製造法、およびそれを有効成分として含有してなる抗 腫瘍剤に関するものである。

[0002]

【従来の技術】従来、抗腫瘍活性を有する種々の核酸関 連化合物が合成され、そのいくつかは実際の臨床に供さ れている。しかし、それらの化合物は、抗腫瘍活性のス ペクトラムおよび毒性などの副作用などの点で様々な問 題を有し、必ずしも満足できるものではない。最近、 2'ーデオキシー2'ーメチリデンシチジン (特開昭6 3-230699号公報、特開平2-256698号公 報)、2'ーデオキシ-2'-フルオロメチリデンシチ ジン (特関平2-178272号公報)、2'-デオキ シー2'(S)-C-メチルシチジン(特開昭63-2 15694号公報、J. Med. Chem., 1991, 34, 234)および 2'-C-シアノ-2'-デオキシ-1-β-D-アラ ピノフラノシルシトシン (特開平4-235182号公 50 【0005】 すなわち、本発明は、式 (I)

報、J. Med. Chem., 1991, 34, 2917) などの細胞増殖抑制 作用を有する2'- 置換ピリミジンヌクレオシドが注目 され、医薬としての開発が進められている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】現在の日本において、 癌は三大成人病の一つに挙げられ、その撲滅に向けて多 大な時間と金銭が注がれている。しかしながら、その目 標を達成するにはほど遠く、例えば肺癌などはその患者 数を急激に増加させている。このように、癌の多様性、 従来の制癌剤に対する抵抗性などの癌治療における様々 な問題を考えると、一種類でも多くの有効な医薬の開発 が切望されているのが現状である。そこで本発明の目的 は、抗腫瘍剤として有用な新規化合物を提供することで ある。本発明の他の目的は、当該化合物の製造法を提供 40 することである。本発明のさらに他の目的は、当該化合 物の抗腫瘍用途を提供することである。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、最近注目 されている2'-置換ピリミジンヌクレオシドを参考に して、上記目的を達成すべく研究を重ねた結果、下記式 (I) で表される2'ーデオキシ-2'(S) - 置換ア ルキルシチジン誘導体が優れた抗腫瘍活性を有すること を見出した。本発明は、該知見に基づいて完成されたも のである。

[0006] 【化6】

$$\begin{array}{c}
\mathbb{R}^{1} \\
\mathbb{N} \\
\mathbb{N} \\
\mathbb{C} \\
\mathbb{R}^{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\mathbb{R}^{1} \\
\mathbb{N} \\
\mathbb{C} \\
\mathbb{R}^{2}
\end{array}$$

【0007】 (式中、R1 は水酸基またはアミノ、R2 は水酸基、アシルオキシまたはハロゲン原子、R8 は水*

*素原子またはリン酸残基を示す。)で表される2'ーデオキシー2'(S)ー置換アルキルシチジン誘導体(以下、化合物(I)ということもある)またはその塩に関するものである。

【0008】また、本発明は、下記の第1~4工程よりなる、上記式(I)で表される2'ーデオキシー2'

(S) - 置換アルキルシチジン誘導体の製造法に関する ものである。

第1工程:下記式(II)で表される化合物(以下、化合 10 物(II)という)の糖部2'位をイオウイリドによりエ ポキシ化し、下記式(III)で表される化合物(以下、化 合物(III)という)を得る工程。

[0009]

【化7】

$$z_0 \xrightarrow{Q} 0 \qquad z_0 \xrightarrow{Q} 0 \qquad z_0 \xrightarrow{Q} 0 \qquad z_0 \qquad z_0 \xrightarrow{Q} 0 \qquad z_0 \qquad$$

【0010】 (式中、R¹ は水酸基またはアミノ、Zは 保護基を示す。)

第2工程:化合物(III) の糖部2'位のエポキシ環を求 核試薬により開環し、下記式(IV) で表される化合物 ※

※ (以下、化合物 (IV) という) を得る工程。

[0011]

【化8】

【0012】(式中、 R^1 は水酸基、アシルオキシまたはハロゲン原子を示し、 R^1 およびZは前記と同意 義。)

第3工程:化合物(IV)の2'位水酸基をアシル化した

後、還元剤により還元し、下記式 (V) で表される化合物(以下、化合物(V) という)を得る工程。

[0013]

【化9】

$$Z0 \xrightarrow{R^{1}} 0$$

$$Z0 \xrightarrow{O} OH$$

$$CH_{2}R^{2}$$

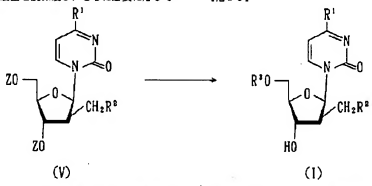
$$(IV)$$

$$(V)$$

【0014】 (式中、R1、R2 および2は前配と同意 雜。)

第4工程:化合物(V)の塩基部4位を必要に応じてア ミノ化後、糖部保護基を脱保護し、さらに必要に応じて* *糖部5'位をリン酸化することにより化合物(I)を得 る工程。

[0015] 【化10】



【0016】(式中、R^s は水素原子またはリン酸残基 を示し、R¹、R² および2は前配と同意義。)

【0017】さらに、本発明は、前配式(I)で表され る2'-デオキシー2'(S)-置換アルキルシチジン 30 誘導体またはその塩を有効成分として含有してなる抗腫 瘍剤に関するものである。

【0018】以下、本発明について説明する。

(1) 本発明化合物

本発明化合物の2'-デオキシ-2'(S)-置換アル キルシチジン誘導体は新規化合物であり、前記式(I) で表される。式(I)中、R2 のアシルオキシとして は、炭素数1~5のアシルを有するアシルオキシが好ま しく、具体的にはホルミルオキシ、アセチルオキシ(ア セトキシ)、プロピオニルオキシ、プチリルオキシ、ピ 40 パロイルオキシなどが挙げられる。R¹のハロゲン原子 とは、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素を意味する。

【0019】本発明化合物は塩の形態も包含するもので あり、かかる塩としては、例えば前配式(I)のR¹が アミノである場合には、塩酸、硫酸などの無機酸との酸 付加塩、もしくはクエン酸、コハク酸などの有機酸との 酸付加塩が、Rºがリン酸残基である場合には、ナトリ ウム塩、カリウム塩、リチウム塩などのアルカリ金属 塩、カルシウム塩などのアルカリ土類金属塩、もしくは アンモニウム塩などの医薬上許容される任意の塩がそれ 50 ンなどのアルキリデン;ベンジル;テトライソプロピル

ぞれ例示される。

【0020】本発明化合物の具体例としては、例えば 2'-デオキシ-2'(S)-フルオロメチルシチジ ン、2'ーデオキシー2'(S)ークロロメチルシチジ ン、2'-デオキシ-2'(S)-プロモメチルシチジ ン、2'-デオキシ-2'(S)-ヨードメチルシチジ ン、2'-デオキシ-2'(S)-アセトキシメチルシ チジン、2'ーデオキシー2'(S)ーヒドロキシメチ ルシチジンなどの化合物、およびこれらの5'-リン酸 エステル、もしくはそれらの塩などが挙げられる。これ らの本発明化合物の中でも、R2 がフッ素である2'-デオキシ-2'(S)-フルオロメチルシチジンが特に 強い抗腫瘍活性を有している。

【0021】(2)本発明化合物の製造法 本発明化合物は下記の4反応工程により製造することが できる.

【0022】 (第1工程) 第1工程は、原料化合物 (1 1) の糖部2'位をイオウイリドによりエポキシ化する 反応工程である。

【0023】式 (11) における2の保護基は、通常のヌ クレオシドの水酸基の保護基として使用されるものであ ればよく、例えば、アセチル、プロピオニル、プチリ ル、ピパロイル、ペンゾイルなどのアシル;ベンジリデ

ジシロキシル (TIPDS)、t-ブチルジメチルシリ ルなどのシリル系保護基:トリフェニルメチル(トリチ ル)、ジメトキシトリチルなどのトリチル系保護基:テ トラヒドロピラニル、メトキシメチルなどのエーテル系 保護基などが例示される。

【0024】本工程に使用するイオウイリドは公知の方 法に基づき、ジメチルスルホキシド中もしくはテトラヒ ドロフランとの混合溶媒中、市販のトリメチルスルホキ ソニウムヨージドと塩基(例えば、水素化ナトリウム、 水衆化カリウムなど)とを反応させる方法により調製で 10

【0025】反応は、化合物(II) 1 モルに対してイオ ウイリドを2~10モル、好ましくは2~4モル用い、 ジメチルスルホキシド中もしくはテトラヒドロフランと の混合溶媒中、アルゴン、窒素などの不活性ガス雰囲気 下、室温~100℃で反応させることにより実施するこ とができる。

【0026】このようにして調製された化合物(III)の 単離は、通常のヌクレオシドの分離精製手段を用いれば よく、何えば酢酸エチルと水で分配後、シリカゲルカラ 20 ムクロマトグラフィーに付し、n-ヘキサン-酢酸エチ ルなどの有機溶媒で溶出する方法にて行うことができ

【0027】 (第2工程) 第2工程は、化合物(III) の 2'位エポキシ環を求核試薬により開環する反応工程で

【0028】エポキシ環の開裂反応に用いる反応の溶媒 および求核試薬は、目的とする化合物 (IV) のR² によ って異なる。例えば、R² がハロゲン原子の場合には、 溶媒を、求核試薬としてはフッ化水素カリウムなどのハ ロゲン化水素カリウム、またはリチウムクロライドなど のハロゲン化リチウムを使用する。また、R1 が水酸基 またはアシルオキシの場合には、反応溶媒としては酢 酸、プロピオン酸などの有機酸を、求核試薬としては酢 酸ナトリウム、プロピオン酸ナトリウムなどの有機酸塩 を使用することができる。反応は、化合物(III) 1モル に対して求核試薬を2~50モル用い、室温~溶媒環流 温度で反応させることにより実施できる。

【0029】前述のようにして製造された化合物(IV) の単離は、通常のヌクレオシドの分離精製手段を用いれ ばよく、例えば溶媒を留去後、酢酸エチルと水で分配 し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーにより単離す ることができる。

【0030】 (第3工程) 第3工程は、化合物 (IV) の 2'位水酸基をアシル化した後、これを還元剤を用いて 還元する反応工程である。

【0031】アシル化剤としては、酢酸、プロピオン 酸、酪酸、安息香酸、置換安息香酸、シュウ酸などの酸 10

剤を使用することができ、特に、引き続き行う還元反応 を考慮すると、アシル化剤としてメチルオキザリルクロ リドを使用するのが好ましい。2'位のアシル化反応は 常法によって行えばよく、例えば、反応溶媒(ピリジ ン、ピコリン、ジメチルアミノビリジン、ジメチルホル ムアミド、アセトニトリル、塩化メチレン、トリエチル アミンなどの単独または混合溶媒)中、化合物(IV)と 3~10倍モル量のアシル化剤とを0~50℃で反応さ せることにより実施できる。

【0032】還元反応における還元剤としては、有機ス ズ水素化物が好ましく、例えば、水素化トリーnープチ ルスズ、水素化トリフェニルスズなどが用いられる。還 元剤の使用量は化合物 (IV) 1モル当たり1~5倍モル 量の範囲内から適宜選択しうる。還元反応は、トルエン などの有機溶媒中、アゾビスイソプチロニトリルまたは ジーtープチルベルオキシドなどのラジカル開始剤の存 在下、還元剤を50~150℃で反応させることにより 実施できる。このようにして合成された化合物 (V) は、通常のシリカゲルカラムクロマトグラフィーなどに て単離することができる。

【0033】 (第4工程) 目的物としてR1 がアミノで あるものを得る場合には、必要により化合物(V)をア ミノ化反応に付した後、脱保護を行う。また、目的物と してR¹ が水酸基のものを得る場合には、そのまま化合 物(V)の脱保護を行う。

【0034】アミノ化反応は常法に従って行えばよく、 例えば、アセトニトリル中トリエチルアミン存在下、オ キシ塩化リンおよびトリアゾールより調製される試薬と 化合物(V)を反応させ、塩基部4位を一旦トリアゾー 反応容鰈としてはメチルセルソルブなどのグリコール系 30 ル化した後、アンモニア水あるいはアンモニアガスと反 応させることにより行うことができる。反応温度はとも に0~50℃である。脱保護は使用した保護基に応じた 酸性加水分解、アルカリ性加水分解、フッ化テトラプチ ルアンモニウム処理、接触還元などの通常の処理を適宜 選択して行えばよい。

> 【0035】また、R3がリン酸残基である化合物の製 造を目的とする場合には、上述の脱保護終了後、通常の ヌクレオシドの5'位選択的リン酸化に使用されるリン 酸化剤(オキシ塩化リン、テトラクロロピロリン酸な ど)と反応させて、常法により遊離酸型または塩型の目 的化合物を得ることができる。

【0036】このようにして合成される本発明化合物 は、一般のヌクレオシド、ヌクレオチドの単離精製に使 用されている方法を適宜組み合わせて分離精製すること ができる。例えば、ヌクレオシド体(R³ が水素原子) の場合には溶媒留去後、エタノールなどの適当な溶媒か ら結晶化すればよく、必要に応じて塩型として得ること もできる。ヌクレオチド体 (R³ がリン酸残基) の場合 にはイオン交換カラムクロマトグラフィー、活性炭など 無水物もしくはそれらの酸塩化物などの通常のアシル化 50 の吸着カラムクロマトグラフィーなどにより精製し、凍

結乾燥または結晶化により遊離酸型を得ることができ、 必要に応じて塩型として得ることもできる。

【0037】(3)本発明化合物の用途

本発明化合物は抗腫瘍活性を有し、ヒト、ウシ、ウマ、 イヌ、マウス、ラットなどの哺乳動物に対する悪性腫瘍 の治療に有用である。また、腫瘍の治療のために経口、 経腸、非経口、局所投与などのいずれの経路によっても 投与することができる。投与量は、患者の年齢、病態、 体重などによって適宜決定されるが、通常は1日当たり 0. 1~1000mg/kg体重、好ましくは1~10 10 ラシル [式 (IV), R¹ =OH, R² =F, Z=Tr] 0mg/kg体重の範囲内から選ばれ、一回または複数 回に分けて投与される。

【0038】本発明化合物の製剤化に際しては、通常使 用される製剤用担体、賦形剤、その他の添加剤を含む組 成物として使用するのが普通である。担体としては、乳 糖、カオリン、ショ糖、結晶セルロース、コーンスター チ、タルク、寒天、ペクチン、ステアリン酸、ステアリ ン酸マグネシウム、レシチン、塩化ナトリウムなどの固 体状担体、グリセリン、落花生油、ポリビニルビロリド ン、オリーブ油、エタノール、ペンジルアルコール、プ 20 ロピレングリコール、水などの液状担体を例示すること ができる。

【0039】剤型としては任意の形態を採ることがで き、例えば固体状担体を使用する場合には錠剤、散剤、 顆粒剤、カプセル化剤、坐剤、トローチ剤などを、液状 担体を使用する場合にはシロップ、乳液、軟ゼラチンカ プセル、クリーム、ゲル、ペースト、スプレー、注射な どをそれぞれ例示することができる。

[0040]

チル(Tr)] の合成

【実施例】以下、実施例を示し、本発明を具体的に説明 30 前述のフルオロメチル体1.02gを80%酢酸に懸濁

【0041】 実施例1:2'ーデオキシ-2'(S)-フルオロメチルシチジン〔式 (I) , R^1 = NH_2 , R³ = F, R³ = H) の製造

(1) 1-(3, 5-ジ-O-トリチル-2, 2' (S) -スピロエポキシ $-\beta$ -D-エリスロ-ペントフ ラノシル) ウラシル (式 (III)、R¹ =OH、Z=トリ

トリメチルスルホキソニウムヨージド7. 75gをDM 0%水素化ナトリウム1.28gを加えアルゴン気流 下、45分間90℃に保った。室温にまで冷却した後、 3', 5'ージーロートリチルー2'ーケトウリジン 〔式 (II) , R¹ =OH, Z=Tr〕9.33gを溶解 したTHF溶液50mlを加え、アルゴン気流下室温で 30分間撹拌した。1N塩化アンモニウム水で反応を止 めた後、酢酸エチルにより抽出し、有機層を乾燥した。 溶媒を留去後、残渣をシリカゲルカラムクロマトにより 精製し、50%酢酸エチルーカーヘキサンで溶出された

を得た。

[0.042] ¹H-NMR (CDC1:) δ :8.04 (1H, brs), 7.37-7.20 (31H, m), 6.70 (1H, s), 5.26 (1H, dd, J=2.0, 8.3Hz), 4.25-4.22 (1H, m), 4.07 (1H, d, J=2.0Hz), 3.04 (1H, dd, J=3.2, 10.5Hz), 2.92 (1 H, dd, J=5.6, 10.5Hz), 2.52(1H, dd, J=4.4Hz), 2.23 (1H. d. J=4.4Hz)

12

【0043】(2)1-[3,5-ジ-〇-トリチルー 2-フルオロメチル-β-D-アラピノフラノシル)ウ の合成前述のスピロエポキシ体3.09gをメチルセル ソルプ80m1に溶解し、これにフッ化水素カリウム 3.26gを加え、アルゴン気流下1日還流した。溶媒 を留去した後、残渣を酢酸エチルに溶解し、水洗、乾燥 した。濾過後、濾液を濃縮乾固し、残渣をシリカゲルカ ラムクロマトにより精製し、50%酢酸エチルーn-へ キサンで溶出された部分を濃縮し、目的物1.33g (収率42%)を得た。

[0.044] ¹H-NMR (CDC1,) δ : 8.17 (1H, brs), 7.47 (1H, d, J=8.3Hz), 7.44-7.22 (30H, m), 6.39 (1H, s), 5.50 (1H, d, J=2.0, 8.3Hz), 4.64 (1 H, dd, J=10.3, 20.0Hz), 4.53 (1H, dd, J=9.8, 20.5H z), 4.02 (1H, d, J=1, 5Hz), 3.98 (1H, t, J=2.0Hz), 3.54 (1H, brs), 3.10 (1H, dd, J=2.4, 10.7Hz), 2.96 (1H, dd, J=4.4, 10.7Hz)

【0045】(3)1-[2-デオキシ-3,5-ジー O-TIPDS-2-フルオロメチル-β-D-アラビ ノフラノシル)ウラシル(式(V), $R^1 = OH$, R^2 =F, Z=TIPDS]の合成

し、80℃に2時間保った。溶媒を留去した後、残渣を トルエン、ピリジンで共沸し、ピリジン15m1に溶解 した。この溶液に1,3-ジクロロ-1,1,3,3-テトライソプロピルジシロキサン0.63mlを加え、 アルゴン気流下、室温で一晩撹拌した。溶媒を留去した 後、残渣を酢酸エチルに溶解し、水洗、乾燥し、更に濃 縮を行い、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトに 付し、33%酢酸エチルーnーヘキサンにより溶出され た部分を濃縮し、3',5'ージーO-TIPDS-SO-THF (1:1) 100mlに懸覆し、これに6 40 2'-フルオロメチル体0.41g (収率59%) を得 た。このTIPDS体360mgを塩化メチレン10m 1に溶解し、これに4-ジメチルアミノピリジン254 mg、塩化メテルオキザリル 0. 19 m 1 を加えてアル ゴン気流下、室温で一晩撹拌した。水を加えて反応を停 止した後、クロロホルムにより抽出し、乾燥し、溶媒を 留去した。残渣をトルエン15mlに溶解し、これに水 **素化トリプチルチン0.56ml、アゾイソビスプチロ** ニトリル30mgを加え、アルゴン気流下2時間還流し た。溶媒を留去した後、残渣をシリカゲルカラムにより 部分を集めて濃縮し、目的物6.16g(収率65%) 50 精製し、20%酢酸エチルー $\,$ nーヘキサンにより溶出さ

れた部分を濃縮し、目的物353mg (100%) を得 た。

[0046] ¹H-NMR (CDC 1) $\delta: 8.34$ (1H, brs), 7.75 (1H, d, J=8.3Hz), 6.30 (1H, d, J=7.3H z), 5.67 (1H, dd, J=2.0, 8.3Hz), 4.83-4.51 (3H, m), 4.19(1H, dd, J=1.0, 13.7Hz), 4.06 (1E, dd, J= 2.9, 13.7Hz), 3.84-3.79 (1H, m), 2.76-2.64 (1H, m), 1.11-0.98 (28H, m)

【0047】(4)2'ーデオキシー2'(S)ーフル オロメチルシチジン (式(I), $R^1 = NH_2$, $R^2 = 10$ F. R⁸ = H) の合成

オキシ塩化リン0.216mlとトリアゾール534m gを溶解したアセトニトリル溶液 (10ml) に、アル ゴン気流下、0℃においてトリエチルアミン1.08m 1を加え、室温で1時間撹拌した。析出した沈澱をアル ゴン気流下遮去した後、遮液に前述の還元体353mg を加え、室温で一晩撹拌した。この溶液に濃アンモニア 水10mlを加え、1時間撹拌した後、アセトニトリル を留去、クロロホルムにより抽出した。有機層を乾燥し た後、溶媒を濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマト 20 計算値 C:45.11, H:6.06, N:15.7 により精製し、4%メタノールークロロホルムにより溶 出された部分を濃縮し、シチジン体208mg(収率5 9%)を得た。このシチジン体200mgをTHF7m 1に溶解し、これにテトラプチルアンモニウムフロライ ドTHF溶液 0. 8 m 1 を加え、室温で 3 0 分間撹拌し た。減圧下、溶媒を留去した後、残渣をシリカゲルカラ ムクロマトにより精製し、16%メタノールークロロホ ルムにより溶出された部分を濃縮した。更に、残渣をイ オン交換クロマトグラフ (Dowex 50Wx8) に アプライレ、0-0. 1Nアンモニア水の直線機度勾配 30 により溶出し、得られた画分を濃縮し、目的物63mg (収率61%)を得た。またエタノールより結晶化する ことにより、分析的に純粋な化合物を得た。

【0048】融点:>180℃(分解)

元素分析値: Cio Hia No Oa Fとして

計算値 C:46.33, H:5.44, N:16.2

実測値 C:46.13, H:5.49, N:15.9

37 (1H, d, J=7.3Hz), 6.04 (1H, d, J=7.8Hz), 4.63-4. 64 (2H, m, J B. = 46.9Hz), 4.26 (1H, t, J=8.3Hz), 4.01 (1H, dd, J=2.4, 12.5Hz), 3.98-3.94 (1H, m), 3.87 (1H, dd, J=4.4, 12.5Hz), 3.00-2.86 (1H, m) 【0049】実施例2:2'ーデオキシ-2'(S)-ヒドロキシメチルシチジン〔式(I), $R^1 = NH_2$, R² =OH, R⁸ =H)の製造

以下の(1) および(2) 記載の化合物に関しては、Ch em. Pharm. Bull., 33, 3617 (1985) に報告された既知化 合物である。

(1) $1 - (3, 5 - \mathcal{Y} - O - T I PDS - 2, 2')$ (S) -スピロエポキシ-β-D-エリスローベントフ ラノシル〕ウラシル〔式(III), R¹ =OH, Z=TI PDS] の合成

トリメチルスルホキソニウムヨージド6. 10gをDM SO-THF(1:1) 80mlに懸濁し、これに60 %水素化ナトリウム1. 10gを加えアルゴン気流下、 45分間90℃に保った。室温にまで冷却した後、 3', 5'-ジ-O-トリチル-2'-ケトウリジン (式 (II), R1 =OH, Z=TIPDS) 4. 90g を溶解したTHF溶液40m1を加え、アルゴン気流下 室温で1時間撹拌した。1 N塩化アンモニウム水で反応 を止めた後、酢酸エチルにより抽出を行い、有機層を乾 燥した。溶媒を留去後、残渣をシリカゲルカラムクロマ トにより精製し、3.3%酢酸エチル-n-ヘキサンで溶 出された部分を集め、濃縮し、目的物4.00g(収率 79%)を得た。

【0050】元素分析值: C22 H38 N2 O7 S i2 · 1 /2日 0として

実測値 C:44.95, H:6.06, N:15.5

'II-NMR (CDC1;) δ:8.29 (1H, brs), 7.44 (1H, d, J=8.3Hz), 6.20 (1H, s), 5.74 (1H, dd, J=2, 0, 8.3Hz), 4.48 (1H, d, J=9.3Hz), 4.14 (1H, dd, J= 2.4, 13.2Hz), 4.08 (1H, d, J=2.9, 13.2Hz), 3.91-3. 87 (1H, m), 3.24 (1H, d, J=5.4Hz), 3.00 (1H, d, J= 5.4Hz), 1.12-0.92 (28H, m)

[0051] (2) 1-(3, 5-9-0-TIPDS-2-アセトキシメチル-β-D-アラピノフラノシ ル) ウラシル (式 (IV), R1 = OH, R1 = OCOC H₃ , Z=TIPDS) の合成

前述のスピロエポキシ体2.59gを酢酸60mlに溶 解し、これに酢酸ナトリウム4.92gを加え、アルゴ ン気流下、100℃に2時間保った。室温にまで冷却し た後、溶媒を留去、残渣を酢酸エチルに溶解し、水、飽 和炭酸水素ナトリウム溶液、飽和食塩水で洗い、有機層 を乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムク ¹ H-NMR(D2 O)δ:7.85(1E, d, J=7.8Ez), 6. *40* ロマトにより精製し、33%酢酸エチル-n-ヘキサン により溶出された部分を濃縮し、目的物1.91g(収 率58%)を得た。

> [0052] 'H-NMR (CDC1:) δ :8.59 (1H, brs), 7.76 (1H, d, J=8, 3Hz), 5.99 (1H, s), 5.70 (1H, dd, J=2.0, 8.3Hz), 4.52 (1H, d, J=12.2Hz), 4. 42 (1H, d, J=12.2Hz), 4.30 (1H, d, J=9.3Hz), 4.15 (1H, dd, J=2.0, 13.2Hz), 3.99 (1H, dd, J=2.9, 13.2 Hz), 3.84-3.81 (1H, m), 3.48 (1H, brs), 2.18 (3H, s), 1.11-0.97 (28H, m)

【0053】(3)1-〔2-デオキシ-3,5-ジ-

O-TIPDS-2-7 tピノフラノシル) ウラシル(式(V), $R^1 = OH$, R² =OCOCH₃ , Z=TIPDS) の合成 前述のアセトキシメチル体1、91gを塩化メチレン5 0m1に溶解し、これに4-ジメチルアミノビリジン 1. 26g、塩化メチルオキザリル0. 947m1を加 えアルゴン気流下、室温で一晩撹拌した。水を加え反応 を停止した後、クロロホルムにより抽出し、乾燥し、溶 媒を留去した。残渣をトルエン70m1に溶解し、これ に水衆化トリプチルチン2.77m1、アゾイソピスプ 10 チロニトリル20mgを加え、アルゴン気流下1時間還 流した。1時間後、アゾビスイソプチロニトリル20m gを加え、再び1時間還流し、更に1時間後、同操作を 繰り返し行った。1時間後、室温にまで冷却し、溶媒を 留去した後、残渣をシリカゲルカラムにより精製し、3 3%酢酸エチルーn-ヘキサンにより溶出された部分を

【0054】融点:140.0-142.0℃ 元素分析値: C₂₄H₄₂N₂O₈Si₂として 計算値 C:53.11, H:7.80, N:5.16 実測値 C:53.30, H:7.87, N:5.41 「H-NMR (CDCl₃) &:8.32 (IE, brs), 7.79 (IH, d, J=8.3Hz), 6.30 (IH, d, J=7.3Hz), 5.70 (IH, dd, J=2.4, 8.3Hz), 4.45 (IH, dd, J=8.8, 10.8Hz), 4.43 (IH, dd, J=2.0, 12.5Hz), 4.20 (2E, m), 4.05 (1H, dd, J=2.9,13.7Hz), 3.81 (IH, dd, J=2.4, 8.3Hz), 2.88-2.82 (IH, m), 1.89 (3H, s), 1.12-1.00 (28 H, m)

濃縮し、目的物1.55g(収率83%)を得た。

【0055】(4)2'ーデオキシ-2'(S)-ヒドロキシメチルシチジン(式(I), R¹=NH₂, R²=OH, R³=H]の合成

オキシ塩化リン0.308m1とトリアゾール543m gを溶解したアセトニトリル溶液(10ml)に、アル ゴン気流下0℃においてトリエチルアミン1.53m1 を加え、室温で1時間撹拌した。析出した沈澱をアルゴ 加え、室温で一晩撹拌した。この溶液に濃アンモニア水 5mlを加え、1時間撹拌した後、アセトニトリルを留 去、クロロホルムにより抽出した。有機層を乾燥した 後、溶媒を濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトに 40 より精製し、4%メタノールークロロホルムにより溶出 された部分を濃縮し、シチジン体241mg (収率49 %) を得た。このシチジン体214mgをTHF7ml に溶解し、これにテトラプチルアンモニウムフロライド のTHF溶液 0. 79mlを加え、室温で15分間撹拌 した。減圧下、溶媒を留去した後、残渣をシリカゲルカ ラムクロマトにより精製し、16%メタノールークロロ ホルムにより溶出された部分を濃縮した。得られた残渣 をメタノール5m1に溶解し、これに濃アンモニア水を 5 m l 加え、室温で 5 時間撹拌した。溶媒を留去し、残 50 (111, m), 1.84 (311, s) 16

査を水に溶解し、イオン交換クロマトグラフ(Dowe x 50 Wx⋅8)にアプライし、0-0.1 Nアンモニア水の直線濃度勾配により溶出し、得られた画分を濃縮することにより、目的物73mg(収率72%)を得た。またイソプロパノールより結晶化することにより、分析的に純粋な化合物を得た。

【0056】 融点: 178.0-179.0℃
元素分析値: C10 H16 N10 O6・1/2 H2 Oとして
計算値 C: 52.04, H: 7.74, N: 5.52
実測値 C: 51.93, H: 7.43, N: 5.56

¹H-NMR (DMSO-d6) δ: 7.90 (1H, d, J=7.3Hz), 7.17, 7.10 (2H, brs), 6.09 (1H, d, J=6.8Hz), 5.69 (1H, d, J=7.3Hz), 5.22 (1H, brd, J=5.4Hz), 5.05 (1H, brt, J=5.1Hz), 4.42 (1H, brdd, J=3.7, 7.6Hz), 3.88-3.85 (1H, m), 3.76-3.58 (3H, m), 3.43-3.38 (1H, m), 3.18-3.12 (1H, m), 2.52-2.45 (1H, m)
【0057】実施例3:2'-デオキシー2'(S)-アセトキシメチルシチジン(式(I), R¹=NH2, R²=OCOCH3, R³=H)の製造

- 20 オキシ塩化リン0.308mlとトリアゾール543m gを溶解したアセトニトリル溶液 (10ml) に、アル ゴン気流下0℃においてトリエチルアミン1.53m1 を加え、室温で1時間撹拌した。析出した沈澱をアルゴ ン気流下濾去した後、濾液に実施例2の(3)で得られ た1-(2-デオキシ-3,5-ジ-O-TIPDS-2-アセトキシメチル-β-D-アラピノフラノシル〕 ウラシル543mgを加え、室温で一晩撹拌した。この 溶液に濃アンモニア水5m1を加え、1時間撹拌した 後、アセトニトリルを留去、クロロホルムにより抽出し 30 た。有機層を乾燥した後、溶媒を濃縮し、残渣をシリカ ゲルカラムクロマトにより精製し、4%メタノールーク ロロホルムにより溶出された部分を濃縮し、シチジン体 241mg (収率49%) を得た。このシチジン体0. 68gをTHF10mlに溶解し、これにテトラプチル アンモニウムフロライドのTHF溶液2.5mlを加 え、室温で1時間撹拌した。減圧下、溶媒を留去した 後、残渣をシリカゲルカラムクロマト(16%メタノー ルークロロホルムにより溶出) により精製して目的物 0.13g(収率34%)を得た。
- #0 【0058】元素分析値:C12H17N a O6 ・H2 Oと して

計算值 C:45.75, H:5.70, N:12.7

実測値 C:45.42, H:5.40, N:13.2

¹ H - NMR (CDCl_s) δ:7.83 (1H, d, J=7.3Hz), 7.08 (2H, brd, NH₂), 6.16 (1H, brd, J=7.3Hz), 5.68 (1H, d, J=7.3Hz), 5.40 (1H, d, J=5.4Hz), 5.06 (1H, brt, J=4.9Hz), 4.01-3.59 (4H, m), 2.69-2.66 (1H, m), 1.84 (2H, c)

【0059】 実施例4:2'-デオキシ-2'(S)-フルオロメチルシチジン-5'-リン酸(式(I)、R ¹ = N H₂ , R² = F, R³ = リン酸残基) の製造 実施例1で得た2'ーデオキシ-2'(S)-フルオロ メチルシチジン2.5gをトリメチルリン酸60m1に 加えて冷却し、これに1.6gのオキシ塩化リンを滴下 し、さらに1時間撹拌した。この反応液を炭酸水森ナト リウムを含む氷水中に注加し、そのまま1時間撹拌し、 エーテルを加えて分配した。水相を濃縮し、アニオン交 換樹脂を用いて目的化合物を精製し、凍結乾燥して2"10 (3)培養終了後、各チューブの細胞数をセルカウンタ -デオキシ-2'(S)-フルオロメチルシチジン-5'ーリン酸を得た。

【0060】試験例1:細胞増殖抑制効果

下記の方法にて本発明化合物の細胞増殖抑制効果を試験*

*した。

(1) ヒト急性リンパ芽球性白血病細胞 (T-細胞) C CRF-HSB-2を10%牛胎児血清添加RPM[1 640培地で培養し、対数増殖期に1.1×105個/ m1になるように培地で希釈する。

18

- (2) 培養試験管に上記細胞希釈液 0.9mlを採り、 培地またはPBSを用いて0.510g10段階希釈した サンブル溶液 0. 1 m l を加え、37℃で4日間炭酸ガ スインキュペーター中で培養する。
- ー (Sysmexミクロセルカウンター、F-300型) に より計測し、次式により増殖阻止率を求める。

[0061]

【数1】

阻止率 (%) =
$$(1 - \frac{Tx - Co}{Cx - Co}) \times 100$$

Tx:サンプル含有ウェルの培養終了時の吸光度

Cx:サンブル非含有(対照)ウェルの培養終了時の吸光度

Co:サンプル非含有(対限)ウェルの培養開始時の吸光度

【0062】(4)増殖阻止率をサンプル濃度に対して 用量効果グラフ用紙上にプロットし、用量-増殖曲線か 550%阻止率を示すサンプル濃度(IDso)を求め る。その結果、CCRF-IISB-2に対する実施例1 で合成した2'ーデオキシー2'(S)-フルオロメチ

ルシチジンのIDsoは、0.030μg/m1であっ た。

[0063]

【発明の効果】本発明化合物は優れた抗腫瘍活性を有し ているものである。

フロントページの続き

(72)発明者 松田 彰

北海道札幌市北区北24条西12-1-7-501